



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)
PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 1924] नई दिल्ली, बुधवार, जून 26, 2019/आषाढ़ 5, 1941
No. 1924] NEW DELHI, WEDNESDAY, JUNE 26, 2019/ASHADHA 5, 1941

रसायन और उर्वरक मंत्रालय
(औषध विभाग)
(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)
आदेश

नई दिल्ली, 26 जून, 2019

का.आ.2136(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का० आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसे संक्षिप्त रूप से एनपीपीए कहा जाता है) नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	आईबूप्रोफेन	कैप्सूल 200 मिग्रा.	1 सॉफ्ट जेलेटिन कैप्सूल	2.62

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत वस्तु एवं सेवा कर सहित से कम है तो, जहां कही भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी में यथा विनिर्दिष्ट खुदरा या प्रबलता या दोनों के साथ अनुसूचित विनिर्मिति का कोई मौजूदा विनिर्माता औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैरा 2(यू) के अनुसार कोई नई औषधि को लांच करता है तो उसे मौजूदा विनिर्माता को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 2013 की अनुसूची-II के अंतर्गत यथा विनिर्दिष्ट फार्म-I में एनपीपीए को ऐसी नई औषधि के मूल्य पूर्व अनुमोदन हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./200/68/2019/एफ/फा. सं. 8(68)/2019/डीपी/एनपीपीए-डिवी. II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 26th June, 2019

S.O. 2136(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Ibuprofen	Capsule 200mg	1 soft gelatin Capsule	2.62

Note:

- (a) All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.
- (b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (c) The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- (e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/200/68/2019/F/F. No. 8(68)/2019/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 26 जून, 2019

का.आ. 2137(अ).—औषध विभाग द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण), 2013 के पैरा 31 के अंतर्गत पारित इसमें नीचे सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट आदेमो के द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेमो के संदर्भ में दिये गए निर्देशों के कार्यान्वयन में और **भारत सरकार के** रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेमो, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त भाक्तियों का प्रयोग करते हुए और सारणी के स्तंभ (7) में विनिर्दिष्ट भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेमो के अधिक्रमण में, जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय, अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है) नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक पर लागू वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

क्र. सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)	पुनर्विलोकन आदेश सं. एवं तारीख	मौजूदा का. आ. सं. एवं तारीख
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)
1.	टिटनस टॉक्सॉइड	इंजेक्शन	प्रति पैक (0.5 मिलि.)	10.61	31015/46/2018. मूल्य निर्धारण तारीख 19.03. 2019	1485(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 795)
2.	टिटनस टॉक्सॉइड	इंजेक्शन	प्रति पैक (5 मिलि.)	22.94	31015/46/2018. मूल्य निर्धारण तारीख 19.03. 2019	1485(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 796)

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी संशोधन करेंगे।

(ख) उपर्युक्त सारणी (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू है, यदि कोई है) के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम मूल्य की अपेक्षा कम खुदरा मूल्य वाली ऊपर वर्णित अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी मौजूदा विनिर्माता डीपीसीओ, 2013 के पैरा 13(2) के अनुसार वस्तु एवं सेवा कर के कार्यान्वयन पर उत्पाद भुलक और करों के अंतर के कारण अधिकतम खुदरा मूल्य में हुई वृद्धि के अलावा मौजूदा अधिकतम खुदरा मूल्य को निरंतर बनाए रखेंगे।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेंगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) निर्मित किसी भी अन्य पैक आकार के लिए निर्माता अधिकतम कीमत तय करने के लिए विधिवत प्रमाणीकृत प्रासंगिक बाजार डेटा के साथ अपनी विनिर्मिति के लिए विभाष्ट मूल्य अनुमोदन के लिए एनपीपीए से संपर्क करेगा।

(ण) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./200/68/2019/एफ/फा. सं. 8(68)/2019/डीपी/एनपीपीए-डिवी.II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 26th June, 2019

S.O.2137(E).—In implementation of directions given in line with review orders issued by the Department of Pharmaceuticals (DOP) vide order(s) specified in column (6) of the table herein below passed by the Department of Pharmaceuticals under para 31 of Drugs (Prices Control) Order, 2013 and in exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order(s) of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) specified in the Column (7) of the table regarding formulation specified as mentioned in the table in so far as it relates to formulation pack mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revise the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulation(s) specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)	Review Order number and date	Existing SO number and date
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)
1.	Tetanus Toxoid	Injection	Each Pack (0.5ML)	10.61	31015/46/2018-Pricing dated 19.03.2019	1485(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 795)
2.	Tetanus Toxoid	Injection	Each Pack (5ML)	22.94	31015/46/2018-Pricing dated 19.03.2019	1485(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 796)

Note:

- All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

- (h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (i) For any other pack size manufactured, the manufacturer shall approach NPPA for specific price approval for its formulations along with the relevant market data duly authenticated for fixation of the ceiling price.
- (j) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/200/68/2019/F/F. No. 8(68)/2019/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 26 जून, 2019

का.आ. 2138(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, इकाई (यूनिट) और विनिर्माता और विपणन कम्पनियों के नाम सहित स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क. सं.	अनुसूचित विनिर्भिति का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	इकाई	विनिर्माता और विपणन कंपनी	खुदरा मूल्य (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	टैक्रोलिमस ऑनटमेंट (माईलिमस 0.1% 10 ग्राम)	प्रत्येक ग्राम ऑनटमेंट में भामिल है: टैक्रोलिमस आईपी 1 ग्राम (10 ग्राम पैक)	1 ग्राम	मैसर्स एलिना हेल्थकेयर प्रा. लि./मैसर्स मायलन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	30.89
2.	टैक्रोलिमस ऑनटमेंट (माईलिमस 0.1% 20 ग्राम)	प्रत्येक ग्राम ऑनटमेंट में भामिल है: टैक्रोलिमस आईपी 1 ग्राम (20 ग्राम पैक)	1 ग्राम	मैसर्स एलिना हेल्थकेयर प्रा. लि./मैसर्स मायलन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	30.89
3.	एमोक्सीसिलीन + पोटैभियम क्लोवुलानेट सस्पेंशन	प्रत्येक 5 मिलि. रिकॉनस्टीटूड सस्पेंशन में: एमोक्सीसिलीन ट्रिहाइड्रेट आईपी के बराबर एमोक्सीसिलीन 400 मिग्रा., पोटैभियम क्लोवुलानेट डिलुटिड आईपी के बराबर क्लोवुलानेट एसिड 57 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स ब्रूक्स लेबोरेटरीज लि./मैसर्स इंटैस फार्मास्यूटिकल्स लि.	3.28
4.	मेटोप्रोलोल + एमलोडिपाइन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: मेटोप्रोलोल सुसीनेट आईपी 23.75 मिग्रा. के बराबर मेटोप्रोलोल टारट्रेट 25 मिग्रा., (प्रोलॉगड रिलिज फॉर्म में), एमलोडिपाइन बिसाइलेट आईपी के बराबर एमलोडिपाइन 5 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स विंडलास बायोटेक लि./मैसर्स एबॉट हेल्थकेयर प्रा लि.	5.58
5.	एटोरवास्टाटिन + क्लोपिडोग्रेल कैप्सूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैप्सूल में: एटोरवास्टाटिन कैल्शियम आईपी के बराबर एटोरवास्टाटिन 20 मिग्रा (पेलेटस में), क्लोपिडोग्रेल बाइसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा. (पेलेटस में)	1 कैप्सूल	मैसर्स सायनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि. /मैसर्स सीपला लि.	16.73
6.	एटोरवास्टाटिन + विटामिन डी3 गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: एटोरवास्टाटिन कैल्शियम आईपी के बराबर एटोरवास्टाटिन 10 मिग्रा., विटामिन डी3 (कॉलेकैल्सिफेरॉल) आईपी 1000 आईयू	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लेबोरेटरीज लि.	9.18

7.	एटोरवास्टाटिन + विटामिन डी3 गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: एटोरवास्टाटिन कैल्शियम आईपी के बराबर एटोरवास्टाटिन 20 मिग्रा., विटामिन डी3 (कॉलेकैल्सिफेरॉल) आईपी 1000 आईयू	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लेबोरेटरीज लि.	16.12
8.	ओलमेसार्टन +मेडोक्सोमिल + एमलोडिपाइन + क्लोथालीडोन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: ओलमेसार्टन मेडोक्सोमिल आईपी 20 मिग्रा. एमलोडिपाइन बिसाइलेट के बराबर एमलोडिपाइन 5 मिग्रा., क्लोथालीडोन आईपी 12.5 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लेबोरेटरीज लि.	9.65
9.	ओलमेसार्टन +मेडोक्सोमिल + एमलोडिपाइन + क्लोथालीडोन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: ओलमेसार्टन मेडोक्सोमिल आईपी 40 मिग्रा. एमलोडिपाइन बिसाइलेट के बराबर एमलोडिपाइन 5 मिग्रा., क्लोथालीडोन आईपी 12.5 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लेबोरेटरीज लि.	15.83
10.	रोजुवास्टाटिन + एस्पिरिन + क्लोपिडोग्रेल कैप्सूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैप्सूल में: रोजुवास्टाटिन कैल्शियम आईपी के बराबर रोजुवास्टाटिन 10 मिग्रा.(फिल्म लिपित गोली में), एस्पिरिन आईपी 75 मिग्रा. (एस्पिरिन गेस्ट्रोरेसिस्टेंट गोली), क्लोपिडोग्रेल बाइसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा. (फिल्म लिपित गोली में)	1 कैप्सूल	मैसर्स एकम्स ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि. / मैसर्स इनटास फार्मास्यूटिकल्स लि.	11.15
11.	रोजुवास्टाटिन + एस्पिरिन + क्लोपिडोग्रेल कैप्सूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैप्सूल में: रोजुवास्टाटिन कैल्शियम आईपी के बराबर रोजुवास्टाटिन 20 मिग्रा.(फिल्म लिपित गोली में), एस्पिरिन आईपी 75 मिग्रा. (एस्पिरिन गेस्ट्रोरेसिस्टेंट गोली), क्लोपिडोग्रेल बाइसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा. (फिल्म लिपित गोली में)	1 कैप्सूल	मैसर्स एकम्स ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि. / मैसर्स इनटास फार्मास्यूटिकल्स लि.	16.82
12.	पैरासिटामोल + मेफेनमिक एसिड सस्पेंशन	प्रत्येक 5 मिलि. सस्पेंशन में: पैरासिटामोल आईपी 250 मिग्रा., मेफेनमिक एसिड आईपी 100 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स तिरुपति मेडिकेयर लि./मैसर्स इंटस फार्मास्यूटिकल्स लि.	0.63
13.	क्लोपिडोग्रेल +एस्पिरिन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: क्लोपिडोग्रेल बाइसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा., एस्पिरिन आईपी (एंद्रिक लिपित में) 75 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लेबोरेटरीज लि.	3.48
14.	क्लोपिडोग्रेल +एस्पिरिन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: क्लोपिडोग्रेल बाइसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा., एस्पिरिन आईपी (एंद्रिक लिपित में) 150 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लेबोरेटरीज लि.	3.55

नोट :

(क) उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन के विनिर्माता अर्थात जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य

नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें तथा उसकी कापी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ङ) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसा कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।

(च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां.सं./200/68/2019/एफ/फा. सं. 8(68)/2019/डीपी/एनपीपीए-डिवी.II]
प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 26th June, 2019

S.O.2138(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S. O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA), hereby fixes, the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of goods and services tax, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

TABLE

Sl. No.	Name of the Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Tacrolimus Ointment (MYLIMUS 0.1% 10gm)	Each gm of Ointment contains: Tacrolimus IP 1mg (10gm pack)	1gm	M/s Alina Healthcare Pvt. Ltd. / M/s Mylan Pharmaceuticals Private Limited	30.89
2.	Tacrolimus Ointment (MYLIMUS 0.1% 20gm)	Each gm of Ointment contains: Tacrolimus IP 1mg (20gm pack)	1gm	M/s Alina Healthcare Pvt. Ltd. / M/s Mylan Pharmaceuticals Private Limited	30.89
3.	Amoxycillin + Potassium Clavulanate Suspension	Each 5ml of reconstituted suspension contains: Amoxycillin Trihydrate IP eq. to Amoxycillin 400mg, Potassium Clavulanate Diluted IP eq. to Clavulanic acid 57mg	1 ML	M/s Brooks Laboratories Ltd. / M/s Intas Pharmaceuticals Limited	3.28
4.	Metoprolol+ Amlodipine Tablet	Each film coated tablet contains: Metoprolol Succinate IP 23.75mg eq. to Metoprolol Tartrate 25mg, (as prolonged release form), Amlodipine Besylate IP eq. to	1 Tablet	M/s Windlas Biotech Limited / M/s Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	5.58

		Amlodipine 5mg.			
5.	Atorvastatin + Clopidogrel Capsule	Each hard gelatine capsule contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 20mg (As Pellets), Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (As Pellets)	1 Capsule	M/s Synokem Pharmaceuticals Ltd. / M/s Cipla Limited	16.73
6.	Atorvastatin + Vitamin D3 Tablet	Each film coated tablet contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 10mg Vitamin D3 (Cholecalciferol) IP 1000 IU	1 Tablet	M/s Sun Pharma Laboratories Limited	9.18
7.	Atorvastatin + Vitamin D3 Tablet	Each film coated tablet contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 20mg Vitamin D3 (Cholecalciferol) IP 1000 IU	1 Tablet	M/s Sun Pharma Laboratories Limited	16.12
8.	Olmesartan Medoxomil + Amlodipine + Chlorthalidone Tablet	Each film coated tablet contains: Olmesartan Medoxomil IP 20mg Amlodipine Besylate IP eq. to Amlodipine 5mg Chlorthalidone IP 12.5mg	1 Tablet	M/s Sun Pharma Laboratories Limited	9.65
9.	Olmesartan Medoxomil + Amlodipine + Chlorthalidone Tablet	Each film coated tablet contains: Olmesartan Medoxomil IP 40mg, Amlodipine Besylate IP eq. to Amlodipine 5mg Chlorthalidone IP 12.5mg	1 Tablet	M/s Sun Pharma Laboratories Limited	15.83
10.	Rosuvastatin + Aspirin + Clopidogrel Capsule	Each hard gelatin capsule contains: Rosuvastatin Calcium IP eq. to Rosuvastatin 10mg (As Film coated Tablet), Aspirin IP 75mg (As Aspirin Gastro – resistant Tablets) Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (As film coated tablet)	1 Capsule	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Limited / M/s Intas Pharmaceuticals Limited	11.15
11.	Rosuvastatin + Aspirin + Clopidogrel Capsule	Each hard gelatin capsule contains: Rosuvastatin Calcium IP eq. to Rosuvastatin 20mg (As Film coated Tablet), Aspirin IP 75mg (As Aspirin Gastro – resistant Tablets) Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (As film coated tablet)	1 Capsule	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Limited / M/s Intas Pharmaceuticals Limited	16.82
12.	Paracetamol + Mefenamic Acid Suspension	Each 5ml Suspension contains: Paracetamol IP 250mg Mefenamic Acid IP 100mg	1 ML	M/s Tirupati Medicare Limited / M/s Intas Pharmaceuticals Limited	0.63
13.	Clopidogrel + Aspirin Tablet	Each film coated tablet contains: Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg Aspirin IP (As enteric coated) 75mg	1 Tablet	M/s Sun Pharma Laboratories Limited	3.48
14..	Clopidogrel + Aspirin Tablet	Each film coated tablet contains: Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg	1 Tablet	M/s Sun Pharma Laboratories Limited	3.55

		Aspirin IP (As enteric coated) 150mg			
--	--	--------------------------------------	--	--	--

Note:

- (a) The manufacturer of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- (b) The manufacturer may add goods and services tax only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- (c) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- (d) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (e) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturer / marketer as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfilment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturer/marketing companies.
- (f) In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/200/68/2019/F/F. No. 8(68)/2019/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director